(M th)-acry	lic acid est rs and th ir us		
Patent Number:	□ <u>US4665217</u>		
Publication date:	1987-05-12		
Inventor(s):	REINERS JUERGEN (DE); WINKEL JENS (DE); KLAUKE ERICH (DE); SUELING CARLHANS (DE); PODSZUN WOLFGANG (DE)		
Applicant(s):	BAYER AG (DE)		
Requested Patent:	□ <u>EP0201031</u> , <u>A3</u> , <u>B1</u>		
Application Number:	US19860852600 19860416		
Priority Number (s):	DE19853516256 19850507		
Classification:			
EC Classification:	A61K6/083G, A61K6/09, C08F20/30		
Equivalents:	□ <u>DE3516256</u> , □ <u>JP61263947</u>		
	Abstract		
(Meth)-acrylic acid esters of the formula in which R1 and R2 are identical or different and denote hydrogen, chlorine, fluorine or a C1- to C4-alkyl radical and R3 and R4 are identical or different and represent the group in the property in the group i			
	Data supplied from the esp@cenet database - 12		

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 86105902.0
- 2 Anmeldetag: 29.04.86

(12)

60 Int. Cl.4: C 07 C 69/653, C 07 C 125/065, A 61 K 6/08

30 Priorität: 07.05.85 DE 3516256

(7) Anmelder: BAYER AG, Konzernverwaltung RP Patentabtellung, D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk (DE)

- 43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 12.11.86 Patentblatt 86/46
- (7) Erfinder: Reiners, Jürgen, Dr., Carl-Rumpff-Strasse 57, D-5090 Leverkusen 1 (DE) D-5050 Leverkuser 1 (DE) Erfinder: Winkel, Jens, Dr., Hahnenweg 6, D-5000 Koeln 80 (DE) Erfinder: Klauke, Erich, Dr., Elchendorffweg 8, D-5068 Odenthal (DE) Erfinder: Süling, Carlhans, Dr., Carl-Leverkus-Strasse 10, D-5068 Odenthal (DE) Erfinder: Podszun, Wolfgang, Dr., Wolfskaul 4, D-5000 Koeln 80 (DE)
- Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LI NL
- (Meth)-Acrylsäureester und Ihre Verwendung.
- Die neuen (Meth)-Acrylsäureester der Formel

bis 4 bedeutet, können in Dentalmaterialien verwendet werden

in der R¹ und R² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen C1- bis C4-Alkylrest bedeuten und R3 und R4 gleich oder verschieden sind und für die Gruppe

stehen wobei R5 und R6 gleich oder verschieden sind, und Wasserstoff oder Methyl bedeuten, Z eine geradkettige oder verzweigte C2- bis C8-Alkylenkette bedeutet und n Werte von 1

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT Konzernverwaltung RP Patentabteilung 5090 Leverkusen. Baverwerk

Mn/AB

10

(Meth)-Acrylsäureester und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft neue fluorhaltige Acrylsäure- und Methacrylsäureester, im folgenden (Meth)-Acrylsäureester genannt, und ihre Herstellung. Die neuen Verbindungen können als Monomere für die Anwendung im Dentalbereich eingesetzt werden.

20

Fluorhaltige Phenylcarbinol-acrylate wie 1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-Phenyl-2-acryloxy-propan sind aus Org. Coat.

Plast. Chem. 42, 204-207, (1980) bekannt. Ähnlich aufgebaute(Meth)acrylsäureester, wie 1,3-Bis-(2-(meth)acryl25 oxy-1,1,1,3,3,3-hexafluoropropyl-2)-5-perfluoralkyl-benzol und ihre Verwendung auf dem Dentalgebiet werden in der
US 4:356 296 beschrieben. Durch die Trifluormethylgruppen
werden die Carbinole acidifiziert und die daraus hergestellten Carbinolester zeichnen sich durch eine vermin-

30 derte Hydrolysenbeständigkeit aus. Dadurch ist ihre Verwendbarkeit als Dentalmonomere eingeschränkt.

Weiterhin ist die Verwendung von 1,1,5-Trihydro-octafluoro-pentyl-methacrylat in Zahnfüllmassen in J. Dent. ³⁵ Res. <u>58</u>, 1181 - 1186 (1979) beschrieben. 5 Monomere dieses Typs liefern Dentalmaterialien mit unzureichenden mechanischen Eigenschaften.

Es wurden neue (Meth)-Acrylsäureester der Formel

10

20

$$\begin{array}{c|c}
\mathbb{R}^1 & \mathbb{R}^2 \\
\mathbb{R}^2 & \mathbb{R}^2
\end{array}$$

15 in der

R1 und R2 aleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen ${
m C_1}-$ bis ${
m C_4}-{
m Alkylrest}$ bedeuten und

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 gleich oder verschieden sind und für die Gruppe

$$-\begin{bmatrix} -0-\text{CH}_2-\text{CH} \end{bmatrix} -0-\text{C}-\text{C}=\text{CH}_2 \\ \text{R}^5 \quad 0 \quad \text{R}^6 \qquad \text{oder}$$

$$-\begin{bmatrix} -0-\text{CH}_2-\text{CH} \end{bmatrix} -0 \quad \text{C} \quad \text{NH}-\text{Z}-0 \quad \text{C} \quad \text{C}=\text{CH}_2 \\ \text{R}^5 \quad 0 \quad 0 \quad \text{R}^6 \qquad 0 \quad \text{R}^6$$

stehen, wobei

 $^5~{\rm R}^5~{\rm und}~{\rm R}^6~{\rm gleich}$ oder verschieden sind und ein

Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten,

Z eine geradkettige oder verzweigte C_2 - bis C_8 10 Alkylenkette bedeutet und

Werte von 1 bis 4 bedeutet,

gefunden.

Die neuen (Meth)-Acrylsäureester sind farblos, schwerflüchtig und ergeben nach Polymerisation transparente Kunststoffe.

Sie lassen sich besonders gut in Abdichtungsmitteln, Klebstoffen und Dentalmaterialien, wie Zahnfüllmassen und Beschichtungsmitteln, verwenden. Die so erhaltenen Materialien zeichnen sich durch eine große Widerstandfähigkeit gegenüber physikalischer und chemischer Beanspruchung aus.
Besonders hervorzuheben sind die günstigen Oberflächeneigenschaften und geringe Wasseraufnahme der mit den neuen (Meth)-Acrylsäureestern erhaltenen Polymerisate.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung können die Substitu-30 enten im allgemeinen folgende Bedeutung haben.

Ein C₁- bis C₄-Alkylrest bedeutet im allgemeinen ein geradkettiger oder verzweigter Kohlenwasserstoffrest. Beispielsweise seien Methyl, Ethyl, Propyl, iso- Propyl,

35 Butyl und iso-Butyl genannt, Bevorzugt wird der Methylrest.

5 Ein C₂- bis C₈-Alkylenkette bedeutet im allgemeinen eine geradkettige oder verzweigte zweibindige Kohlenwasserstoffkette. Beispielsweise seien Ethylen, Propylen, iso-Propylen, Butylen, iso-Butylen, Pentylen, iso-Pentylen, Hexylen, iso-Hexylen, Heptylen, iso-Heptylen, Octylen und iso-Octylen genannt.

Bevorzugte (Meth)-Acrylsäureester sind Verbindungen der Formel

15

20 . . .

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 gleich oder verschieden sind und für die Gruppen

25

$$-\begin{bmatrix} -0 - CH_2 - CH_1 \end{bmatrix} - 0 - C - C - CH_2 \\ R^5 & 0 & R^6 \end{bmatrix}$$
 oder
$$-\begin{bmatrix} -0 - CH_2 - CH_1 \end{bmatrix} - 0 - C - NH - Z - 0 - C - C - CH_2 \\ R^5 & 0 & 0 & R^6 \end{bmatrix}$$

30

stehen, wobei

 $^{5}\ \mathrm{R}^{5}$ und R^{6} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffstom oder eine Methylgruppe bedeuten,

Z eine geradkettige oder verzweigte C_2 - bis C_8 - λ lkylenkette bedeutet und

n Werte von 1 bis 4 bedeutet.

Die Substituenten \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 können bevorzugt in 3,3'- oder 3,4'- oder 4,4'-Stellung im 1,2-Diphenyl-tetrafluorethan stehen. Insbesondere bevorzugt werden Verbindungen mit \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 in 4,4'-Stellung.

Beispielsweise seien die folgenden (Meth)-Acrylsäureester genannt:

Tabelle 1

5 Es wurde auch ein Verfahren zur Herstellung der neuen (Meth)-Acryl-säureester gefunden. Das Herstellungsverfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man ein 1,2-Bis-(fluorphenyl)-1,1,2,2-tetrafluorethan der Formel

15 in der

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen \mathbb{C}_1 - bis \mathbb{C}_4 -Alkylrest bedeuten.

20 mit α,ω-Dihydroxy-Verbindungen der Formel

$$HO-[CH_{2}-CHR^{5}-O-]-_{n}H$$
 (IV),

25

in der

n Werte von 1 bis 4 und

30

R⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeutet.

in Gegenwart einer starken Base verethert und das Reaktionsprodukt mit (Meth)acrylsäure und/oder seinen 35 reaktiven Derivaten verestert oder mit Isocyanatoalkyl-(meth)-acrylaten umsetzt.

Le A 23 769

- 5 Verbindungen der Formel III sind beispielsweise gemäß L.M. Yagupolskii, V.I. Troitskaya, Zh. Obshch. Khim. 35. (9), 1620 (1965) bzw. J. Gen. Chem.. U.S.S.R. 35, 1616 bis 1623 (1965) zugänglich.
- 10 α,ω-Dihydroxyverbindungen können beispielsweise Ethylenglykol, Propylenglykol, Diethylenglykol oder Triethylenglykol sein.
- Reaktive Derivate der (Meth)-acrylsäure sind beispiels-15 weise die Säurehalogenide, bevorzugt die Chloride und Ester, bevorzugt Ester niederer Alkohole.

Die Oxyalkylierung der Verbindungen III mit den oben beschriebenen α,ω-Dihydroxyverbindungen wird in Gegenwart starker Basen im Temperaturbereich von 50 bis 180°C, bevorzugt 100 bis 160°C, durchgeführt.

Starke Basen können erfindungsgemäß einen PK_B-Wert von kleiner als 3, bevorzugt kleiner als 2, insbesondere ²⁵ bevorzugt kleiner als 0, haben. Beispielsweise seien Kalium-tert.-butylat, Natrium- und Kaliumisopropylat genannt.

Die Produkte werden beispielsweise isoliert, indem man die Reaktionsmischung auf Eiswasser gibt und die ausgefallenen ³⁰ Kristalle absaugt oder bei flüssigen Produkten mit einem wasserunlöslichen Lösungsmittel extrahiert.

Die durch die Oxyalkylierung erhaltenen Zwischenprodukte haben die allgemeine Formel

in der

15 R^1 und R^2 die oben erwähnte Bedeutung haben,

R⁵ Wasserstoff oder eine Methylgruppe und

n Werte von 1 bis 4 bedeutet.

Die Anzahl der angelagerten Oxyalkylen-Einheiten (n) ist in weiten Grenzen variabel.

Bevorzugt kann n die Werte 1 oder 2 gnnehmen.

Als besonders vorteilhaft erweisen sich Hydroxylverbindungen der Formel

30

25

5
$$HO \left(\frac{1}{R^5} \right)^{0} \frac{1}{n} CF_2 - CF$$

in der

10

15

n Werte von 1 bis 4 annimmt und

R4 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeutet.

Die erfindungsgemäßen (Meth)Acrylsäureester (I) werden aus den Hydroxylverbindungen der Formel (V) durch Veresterung 20 beziehungsweise durch Umsetzung mit Isocyanatoalkyl(meth)acrylaten erhalten.

Zur Veresterung können (Meth)-Acrylsäure, (Meth)acrylsäurechlorid, (Meth)-Acrylsäureanhydrid oder (Meth)Acrylsäureester niederer Alkohole eingesetzt werden. Die Veresterung erfolgt vorzugsweise mit (Meth)Acrylsäure in Anwesenheit eines sauren Katalysators, zum Beispiel p-Toluolsulfonsäure, Schwefelsäure oder Ionenaustauschern in der H⁰-Form in einem Lösungsmittel, das mit Wasser nicht mischbar ist, zum Beispiel Toluol, Chloroform, Xylol usw.

Die Veresterung kann beispielsweise wie folgt durchgeführt werden:

Die Hydroxylverbindung und ein Überschuß von (Meth)-Acrylsäure werden in einem Lösungsmittel suspendiert oder gelöst und mit dem sauren Katalysator sowie einem Polymerisations-Inhibitor versetzt. Das während der Veresterung gebildete Wasser wird durch azeotrope Destillation aus dem Gleichgewicht entfernt. Die Reaktion wird im allgemeinen im Temperaturbereich von 50°C bis etwa 120°C (Siedepunkt des azeotropen Gemisches etwa 100°C) durcheeführt.

Geeignete Polymerisations-Inhibitoren sind beispielsweise 2,6-Di-tert.- Butyl-4-methyl-phenol, Methylenblau und Hydrochinon in einer Menge von 0,01 bis 1 Gew.-%. Nach beendeter Veresterung wird nicht umgesetzte (Meth)-Acrylsäure durch Extraktion mit einer basischen wäßrigen Lösung entfernt. Der Inhibitor wird beispielsweise durch Zusatz von Adsorbentien abgetrennt. Die erfindungsgemäßen Reaktionsprodukte werden durch Abdestillieren der Lösungsmittel isoliert.

Zur Umsetzung der Hydroxylverbindungen gemäß Formel V mit Isocyanatoalkyl-(Meth)-Acrylaten eignen sich vorzugsweise Isocyanate der Formel:

5 wobei

- Z eine geradkettige oder verzweigte C_2 bis C_8 -Alky-lenkette und
- 10 R6 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten.
 Geeignete Isocyanatoalkyl(meth)acrylate sind 2-Isocyanatoethylmethacrylat, 2-Isocyanatopropylmethacrylat und 1,2-Dimethyl-3-isocyanatopropylacrylat.
- Die Umsetzung zum Urethan erfolgt vorzugsweise unter Wasserausschluß in einem inerten Lösungsmittel. Beispiele für geeignete Lösungsmittel sindt Chloroform, Tetrahydrofuran, Dioxan, Methylenchlorid, Toluol und Acetonitril. Bevorzugte Lösungsmittel sind Chloroform, Tetrahydrofuran und Acetonitril.

Die Umsetzung wird im allgemeinen im Temperaturbereich von 20 bis 100°C, vorzugsweise 30 bis 70°C durchgeführt. Zur Beschleunigung der Umsetzung werden vorzugseise zinnhaltige Katalysatoren wie Dibutylzinndilaurat oder Zinn(II)-octoat verwendet. Andere geeignete Katalysatoren sind Verbindungen mit tert. Aminogruppen und Titanverbindungen. Im allgemeinen wird der Katalysator in einer Menge von 0,01 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt von 0,1 bis 1,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Reaktanden, eingesetzt.

Die Umsetzung zum Urethan wird im allgmeinen in Gegenwart von 0,01 bis 0,2 Gew.-% eines Polymerisations-Inhibitors, beispielsweise 2,6-Di-tert.-Butyl-4-methylphenol bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das erfindungsgemäße Verfahren bei einem Unter- oder Überdruck durchzuführen.

Die Reaktion kann beispielsweise wie folgt durchgeführt 10 werden:

Ein Isocyanatoalkyl(meth)acrylat (VII) und eine Hydroxylverbindung (V) werden in dem Lösungsmittel gelöst oder suspendiert und unter Rühren mit dem Katalysator versetzt.

Nach Zugabe des Polymerisations-Inhibitors wird die Reaktionslösung auf eine Temperatur zwischen 20 und 100°C erwärmt.

Der zeitliche Verlauf der Umsetzung kann beispielsweise durch Messung der IR-Spektren verfolgt werden. Nach vollständiger Umsetzung der Isocyanatgruppen werden die Reaktionsprodukte durch Entfernen des Lösungsmittels isoliert. Eine vorherige Reinigung mit Hilfe von Adsorbentien, beispielsweise Aktivkohle, Bleicherde, Kieselgel oder Aluminiumoxid ist möglich.

Für die Anwendung als Monomere für Zahnfüllmassen oder
Beschichtungsmittel (Zahnlacke) im Dentalbereich können
30 die erfindungsgemäβen (Meth)-Acrylsäureester der Formel
I mit an sich bekannten Monomeren gemischt werden, um
beispielsweise die Viskosität dem Verwendungszweck anzupassen. Viskositäten im Bereich von 60 bis 10000 mPas sind
dabei bevorzugt. Dies ist dadurch erreichbar, daβ man den
35

5 erfindungsgemäßen Monomeren gegebenenfalls ein Comonomer niedrigerer Viskosität als Reaktivverdünner zumischt. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden in der Mischung mit Comonomeren mit einem Anteil von ca. 30 bis ca. 90 Gew.-% eingesetzt, wobei ein Anteil von 50 bis 90 Gew.-% 10 besonders bevorzugt ist.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist es ebenfalls möglich, Mischungen verschiedener erfindungsgemäßer (Meth)-Acrylsäureester einzusetzen.

Es ist auch möglich, Monomermischungen einzusetzen, die mehrere Comonomere als Reaktivverdünner enthalten.

Beispielsweise seien die folgenden Comonomere genannt: 20

Triethylenglykoldimethacrylat, Tetraethylenglykoldimethacrylat, 1,12-Dodecandioldimethacrylat, 1,6-Hexandioldimethacrylat, Diethylenglykoldimethacrylat, (Meth)acrylsäureester ethoxylierter oder propoxylierter hydroxylgruppenhaltiger Tricyclo[5,2,1.0^{2,6}]decan-Derivate (vgl. DE-OS 2 931 925 und 2 931 926). Insbesondere werden Comonomere bevorzugt, die bei 13 mbar einen Siedepunkt iher 100°C hesitzen.

Die erfindungsgemäßen (Meth)-Acrylsäureester lassen sich, gegebenenfalls in Mischung mit dem genannten Monomeren, mit an sich bekannten Methoden aushärten (G. M. Brauer, H. Argentar, Am. Chem. Soc., Symp. Ser. 212, S 359-371 (1983)), Für die sogenannte Redoxpolymerisation ist ein System aus einer peroxidischen Verbindung und einem

Reduktionsmittel, beispielsweise auf Basis tertiärer aromatischer Amine, geeignet, wobei die peroxidhaltige und aminhaltige Monomermischung bis zur Verwendung getrennt gelagert werden müssen, um eine vorzeitige Polymerisation zu verhindern.

10

Beispiele für geeignete Peroxide sind:

Dibenzoylperoxid, Dilauroylperoxid und Di-Chlorbenzoylperoxid.

15

Als tertiäre aromatische Amine seien beispielsweise
N,N-Dimethyl-p-toluidin, Bis-(2-hydroxyethyl)-p-toluidin,
Bis(2-hydroxyethyl)-3,5-dimethylanilin und das in der
DE-PS 2 759 239 beschriebene N-Methyl-N(2-Methylcarbamoyl-

Die Konzentration des Peroxids bzw. des Amins werden vorteilhaft so gewählt, daß sie O,1 bis 5 Gew.-%, bevorzugt O,5 bis 3 Gew.-%, bezogen auf die Monomermischung betragen.

Die erfindungsgemäßen Monomeren können auch durch Bestrahlung mit UV-Licht oder sichtbarem Licht (beispielsweise im Wellenlängenbereich von 230 bis 650 nm) zur Polymerisation gebracht werden.

Es handelt sich dabei um ein Einkomponentensystem, Der Vorteil gegenüber redoxhärtenden Zweikomponentensystemen besteht darin, daβ die Aushärtung der Monomermischung

5

nicht durch Inhomogenitäten beeinträchtigt wird, die beim Redoxsystem durch unzureichende Durchmischung der beiden Komponenten verursacht werden können.

10 Als Initiatoren für die photoinitiierte Polymerisation eignen sich beispielsweise Benzil, Benzildimethylketal, Benzoinmonoalkylether, Benzophenon, p-Methoxybenzophenon, Fluorenon, Thioxanthon, Phenanthrenchinon und 2,3-Bornandion (Campherchinon), gegebenenfalls in Gegenwart von synergistisch wirkenden Photoaktivatoren, wie N,N-Dimethylaminoethylmethacrylat, Triethanolamin, 4-N,N-Dimethylaminobenzolsulfonsäurebisallylamid. Die Durchführung des Photopolymerisationsverfahrens ist beispielsweise in der DE-FS 3 135 115 beschrieben.

20

Neben den oben beschriebenen Initiatoren können den erfindungsgemäßen (Meth)-Acrylsäureestern an sich für diesen Einsatzzweck bekannte Lichtschutzmittel und Polymerisations-Inhibitoren zugesetzt werden.

25

Das Lichtschutzmittel und der Polymerisations-Inhibitor werden im allgemeinen in einer Menge von 0,01 bis 0,50 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile der Monomermischung eingesetzt. Die Monomermischungen können ohne Zusatz von Füllstoffen als Beschichtungsmittel (Zahnlacke) eingesetzt werden.

Bei der Verwendung als Zahnfüllmassen setzt man den erhaltenen Monomermischungen im allgemeinen Füllstoffe zu. Um

5 einen hohen Füllgrad erreichen zu können, sind Monomermischungen, die eine Viskosität im Bereich von 60 bis 10000 mPas besitzen, besonders vorteilhaft. Den die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I enthaltenden Monomermischungen können vorzugsweise anorganische Füllstoffe zugemischt werden. Beispielsweise seien Bergkristall, Quarzit, Kristobalit, Quarzglas, hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Glaskeramiken, beispielsweise Lanthan und Zirkon enthaltende Glaskeramiken (DE-OS 23 47 591) genannt.

15

Die anorganischen Füllstoffe werden zur Verbesserung des Verbundes zur Polymermatrix des Polymethacrylats vorzugsweise mit einem Haftvermittler vorbehandelt. Die Haftvermittlung kann beispielsweise durch eine Behandlung mit Organosiliciumverbindungen erreicht werden (Plueddemann, Progress in Organic coatings, 11, 297 bis 308 (1983)). Bevorzugt wird 3-Methacryloyloxypropyl-trimethoxysilan eingesetzt.

Die Füllstoffe für die erfindungsgemäßen Zahnfüllmassen weisen im allgemeinen einen mittleren Teilchendurchmesser von 0,01 bis 100 μm, vorzugsweise von 0,05 bis 50 μm auf, besonders bevorzugt 0,05 bis 5 μm. Es kann auch vorteilhaft sein, mehrere Füllstoffe nebeneinander einzusetzen, die einen voneinander verschiedenen Teilchendurchmesser

35

besitzen.

Der Anteil der erfindungsgemäßen (Meth)-Acrylsäureester in den Füllmassen beträgt im allgemeinen 5 bis 85 Gew.-%, bezogen auf die Füllmasse.

Der Füllstoffanteil in den Zahnfüllmassen beträgt im all
10 gemeinen 5 bis 85 Gew.-%, vorzugsweise 50 bis 80 Gew.-%.

Für die Herstellung der Zahnfüllmassen werden die Komponenten unter Verwendung von an sich bekannten Knetmaschinen verarbeitet.

15

20

25

30

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

20

25

A) Herstellung von 1,2-Bis[4-(2-Hydroxyethoxy)phenyl]10 1,1,2,2-tetrafluorethan

700 ml Ethylenglykol und 65 g 1,2-Bis(4-Fluorphenyl)1,1,2,2-tetrafluorethan* werden in einem Rührkolben
auf 110°C erhitzt. Man gibt 57 g Kalium-tert.-butylat
portionsweise zu und rührt anschließend 7 Stunden bei
150°C. Der Ansatz wird abgekühlt, auf 4 1 Eiswasser
gegossen und mit einem Homogenisator (Ultraturax)
durchmischt. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt, nochmal mit 2 1 Wasser verrührt, wieder abgesaugt, getrocknet und aus Toluol umkristallisiert.

Ausbeute: 39 g

Schmelzpunkt: 124-127°C

Das ¹-H-NMR-Spektrum beweist die oben angegebene
Struktur.

B) Herstellung von 1,2-Bis[4-(2-Hydroxyethoxyethoxy)phenyl]-1,1,2,2-'tetrafluorethan

700 ml Diethylenglykol und 65 g 1,2-Bis(4-Fluorphenyl)-1,1,2,2-tetrafluorethan* werden in einem
Rührkolben auf 130°C erhitzt und 57 g Kaliumtert.-butylat portionsweise zugegeben. Anschließend
wird auf 150°C erhitzt und 2 Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Der Ansatz wird abgekühlt, auf 4 l
Eiswasser gegeben und mit einem Homogenisator
(Ultraturax) durchmischt, bis Kristalle ausfallen.
Der Niederschlag wird abgesaugt, nochmal mit 3 l
Wasser verrührt, mit Salzsäure sauergestellt, wieder
abgesaugt, getrocknet und aus Toluol umkristallisiert.

Ausbeute: 70 g
Schmelzpunkt: 94-95°C
Das integrierte ¹H-NMR-Spektrum betätigt die oben
angegebene Struktur

* Chem. Abstr. Reg. NO [4100-99-6]

Beispiel 2 (4,4'-Isomer der Verbindung 1 aus Tabelle 1)

Herstellung von

10

15

25

35

1,2-Bis-[4-(2-Methacryloyloxy-ethoxy)-phenyl]-1,1,-30 2.2-tetrafluorethan

37,4 g (0,1 mol) 1,2-Bis 4-(2-Hydroxy-ethoxy)phenyl]1,1,2,2,-tetrafluorethan

25,8 g (0,3 mol) Methacrylsäure

1 g p-Toluolsulfonsäure und

0,3 g Methylenblau

- werden in 100 ml Toluol suspendiert. Bei 110°C wird durch azeotrope Destillation das Wasser ausgekreist, wobei durch die Suspension Luft geleitet wurde. Nach beendeter Wasserabscheidung wird mit Bleicherde ausgerührt, abgesaugt und das Filtrat mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung extra-
- hiert. Die organische Phase wird mit Zellstoffmehl verrührt und abgesaugt. Anschließend wird mit Natriumchlorid-Lösung neutral gewaschen. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit.

Ausbeute: 39,3 g (77 %)
Schmelzpunkt: 84 bis 85°C
GC-Analyse: 97 %

Beispiel 3 (4,4'-Isomer der Verbindung 2 aus Tabelle 1)

Herstellung von 1,2-Bis-[4-(2-Methacryloyloxy-ethoxy-ethoxy)phenyl]1,1,2,2-tetrafluorethan

25 46,2 g (0,1 mol) 1,2-Bis-[4-(2-Hydroxy-ethoxyethoxy)-phenyl]1,1,2,2-tetrafluorethan

25,8 g (0,3 mol) Methacrylsäure

1 g p-Toluolsulfonsäure und

0,3 g Methylenblau werden in

150 ml Toluol suspendiert.

Unter Einleiten von Luft wird während 24 Stunden das Reaktionswasser kontinuierlich ausgekreist. Nach beendeter Reaktion wird mit Bleicherde ausgerührt, abgesaugt und das

⁵ Filtrat mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung extrahiert. Die organische Phase wird mit Zellstoffmehl verrührt und abgesaugt. Anschließend wird mit Natriumchlorid-Lösung neutral gewaschen. Die Toluolphase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit.

Ausbeute: 53,5 g (89,5 %) Schmelzpunkt: 64 bis 66°C

¹H-NMR (CDC1₃) [ppm]: 1,95 (-CH₃, 6H), 4,5 - 3,7 (-CH₂-, 16H), 5.5 - 5.65 und 6.2 - 6.05

15 (=CH₂, 4H), 6,75 - 7,5 (1,4-disubstituierter Phenylrest. 8H)

Beispiel 4 (4,4'-Isomer der Verbindung 6 aus Tabelle 1)

Herstellung von 1,2-Bis[4-(2-Methacryloyloxyethyl-carbamoyloxy-ethoxyethoxy)phenyl]-1,1,2,2-tetrafluorethan

4,62 g (10 mmol) 1,2-Bis-[4-(2-Hydroxyethoxyethoxy)phenyl]-1,1,2,2-tetrafluorethan werden in

25 30 ml Chloroform gelöst.

0,03 g Zinn(II)octoat und 0,003 g 2,6-Di-tert.-Butyl4-methylphenol werden zugegeben. Langsam werden 3,1 g
(20 mmol) 2-Isocyanatoethylmethacrylat bei Raumtemperatur
zugetropft. Nach beendeter Zugabe des Isocyanats wird die
Reaktionsmischung bei 50°C gerührt, bis die IR-Absorption
der NCO-Bande bei 2200 cm⁻¹ verschwunden ist (etwa 5 Stunden Reaktionszeit), Das Produkt wird durch Entfernen des

5 Lösungsmittels im Vakuum isoliert. Das Urethan ist eine farblose, viskose Flüssigkeit, die beim Abkühlen unter 10°C nach mehreren Tagen Kristallin wird.

Ausbeute: 7.6 a (98.4 %)

10 Die erwartete Struktur wurde durch das ¹H-NMR-Spektrum bestätigt.

Beispiel 5 (4,4'-Isomer der Verbindung 8 aus Tabelle 1)

Herstellung von 1,2-[4-(2-Methacryloyloxyethoxyethoxy)-4'-(2-acryloyloxy-ethoxyethoxy)]-diphenyl-1,1,2,2-tetrafluorethan

46,2 g (0,1 mol) 1,2-Bis-[4-(2-Hydroxyethoxyethoxy)20 phenyl]-1,1,2,2-tetrafluorethan

12,9 g (0,15 mol) Methacrylsäure

10,8 g (0,15 mol) Acrylsäure

1 g p-Toluolsulfonsäure und

0,3 g Methylenblau

werden in 250 ml Toluol suspendiert und 24 Stunden unter Rückfluß erhitzt.

Die Reaktion und die Aufarbeitung werden analog zu

Beispiel 3 geführt. Das Monomer ist nach vollständiger
Entfernung des Lösungsmittels eine farblose, viskose
Flüssigkeit.

Ausbeute: 51,7 g

35

5 Anwendungsbeispiele:

Beispiel 6

Herstellung von Beschichtungs-Lösungen 10

a) redoxhärtendes System

In einer Lösung aus dem in Beispiel 5 genannten Monomer
(80 Gew.-Teile) und Triethylenglykoldimethacrylat

15
(20 Gew.-Teile) werden 2,00 Gew.-% Di-Benzoylperoxid
und 0,04 Gew.-% 2.6-Di-tert.-Butvl-4-methylphenol gelöst,

In einer zweiten, kein Peroxid enthaltenden, sonst aber gleich zusammengesetzten Mischung werden 2,2 Gew.-% 20 N-Methyl-N-(2-Methylcarbamoyloxy-propyl)-3,5-dimethyl-anilin gelöst.

Eine Mischung aus gleichen Teilen der beiden zuvor beschriebenen Lösungen härtet in 2 bis 3 Minuten aus. 25

b) lichthärtendes System

In einer Monomermischung aus 80 Gew.-Teilen Monomer aus Beispiel 5 und 20 Gew.-Teilen Triethylenglykoldimeth
acrylat werden 0,5 Gew.-% 4-N,N-Dimethylaminobenzolsulfonsäure-bis-allylamid, 0,125 Gew.-% Benzildimethylketal, 0,2 Gew.-% Bicyclo[2,2,1]-1,7,7-trimethyl-heptan2,3-dion (2,3-Bornandion) und 0,04 Gew.-% 2,6-Ditert.-Butyl-4-methylphenol gelöst.

5 Beim Belichten mit einer Dentallampe h\u00e4rtet die Fl\u00fcssigkeit aus (Belichtungszeit 40 Sekunden).

Beispiel 7

Beispiel 6 wurde unter Verwendung des Monomers aus Beispiel 4 wiederholt.

Die ausgehärteten Beschichtungslösungen aus Beispielen 6 und 7 sind transparent und weisen eine hohe Härte auf.

Beispiel 8

15

Herstellung einer redoxhärtenden Dentalmasse

Aminpaste: In einer Monomer-Mischung von 80 Gewichtsteilen der erfindungsgemäßen Verbindung aus
Beispiel 5 und 20 Gewichtsteilen Triethylenglykoldimethacrylat werden 2,2 Gew.-%
N-Methyl-N-(2-Methylcarbamoyloxypropyl)3,5-dimethylaniļin und 0,04 Gew.-% des Polymerisations-Inhibitors aus Beispiel 6 gelöst.
5 g dieser Lösung werden mit 15 g einer handelsüblichen Glaskeramik mit einem mittleren
Teilchendurchmesser von 4 µm, die mit 3-Methacryloyloxypropyl-trimethoxysilan silanisiert
wurde, zu einer Paste verarbeitet.

5 Peroxidpaste:

In einer Mischung von 80 Gewichtsteilen der erfindungsgemäßen Verbindung aus Beispiel 5 und 20 Gewichtsteilen Triethylenglykoldimethacrylat werden 2,0 Gew.-% Dibenzoylperoxid gelöst. 5 g dieser Lösung werden mit 15 g einer handelsüblichen Glaskeramik mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 4 µm, die mit 3-Wethacryloyloxypropyl-trimethoxysilan silanisiert wurde, zu einer Paste verarbeitet.

15

10

Eine Mischung von gleichen Teilen Aminpaste und Peroxidpaste härtet innerhalb von 2 bis 3 Minuten aus.

Beispiel 9

Herstellung eines lichthärtenden Zahnfüllungsmaterials

In einer Mischung aus 80 Gewichtsteilen Monomer aus Beispiel 5 und 20 Gewichtsteilen Triethylenglykoldimeth5 acrylat werden 0,2 Gew.-% 2,3-Bornandion, 0,125 Gew.-%
Benzildimethylketal, 0,5 Gew.-% 4-N,N-Dimethylaminobenzolsulfonsäure-bis-allylamid und 0,04 Gew.-% 2,6-Ditert.-Butyl-4-Methylbhenol gelöst.

- 5 g dieser Lösung werden mit 15 g des in Beispiel 8 beschriebenen Füllstoffs zu einer Paste verarbeitet (75 % Füllstoffgehalt).
- Die Aushärtung erfolgt durch Belichtung mit einer Dental-1 lampe. Bei einer Belichtungszeit von 40 Sekunden beträgt die Aushärtungstiefe 6,1 mm.

Le A 23 769

5 Beispiel 10

Beispiel 9 wurde unter Verwendung von Verbindung aus Beispiel 4 wiederholt.

10 Beispiel 11

Messung von Festkörperoberflächenspannungen

An dem ausgehärteten Beschichtungsmittel aus dem Beispiel 15 6 wurden Messungen der Oberflächenspannung durchgeführt. Mittels eines Video- Systems wurde das dynamische Benetzungsverhalten von Flüssigkeiten auf den Festkörperoberflächen bestimmt. Die Oberflächenspannungen wurden aus den Anfangsrandwinkeln von 5 Prüfflüssigkeiten berechnet. Die 20 Ergebnisse sind in der Tabelle 2 zusammengestellt.

25

30

n Tabelle 2 20 Messung der Festkörperoberflächenspannungen

<u>9</u>	Мопомег	Verhältnis Monomer zu TEGDMA ^{A)}	Gesamt [mN/m]	unpolarer Anteil [mN/m]	polarer Anteil [mN/m]	polare Anteil [%]
	Verbindung 8	80:20	37,3	31,3	0,4	16,1
	Vergleich B)	70:30	42,2	28,7	13,5	32,0

A) TEGDMA = Triethylenglykoldimethacrylat

B) Bisphenol A-diglycidyl-dimethacrylat (Bis-GMA) /TEGDMA

Patentansprüche:

(Meth)-Acrylsäureester der Formel

in der

15

20

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen C_1 -bis C_4 -Alkylrest bedeuten und

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 gleich oder verschieden sind und für die Gruppe

$$\begin{array}{c|c} -\begin{bmatrix} -\text{O-CH}_2\text{-CH-} \end{bmatrix} -\text{O-C-C=CH}_2 \\ & \text{n} & \text{||} & \text{||} \\ & \text{R}^5 & \text{O} & \text{R}^6 \end{array} \qquad \text{oder}$$

$$-\begin{bmatrix} -\text{O-CH}_2\text{-CH} \end{bmatrix} - \text{O-C}_2 \text{NH-Z-O-C}_2 \text{C-C=CH}_2 \\ \downarrow_{R^5} \text{n} \parallel \text{O-R} \parallel \text{O-R} \end{pmatrix}$$

stehen, wobei

R⁵ und R⁶ gleich oder verschieden sind und ein
Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten,
Z eine geradkettige oder verzweigte C₂- bis C₈-Alkylenkette bedeutet und

n Werte von 1 bis 4 bedeutet. 35

5 2. (Meth)-Acrylsäureester nach Anspruch 1 der Formel

in der

10

 ${\mathbb R}^3$ und ${\mathbb R}^4$ gleich oder verschieden sind und für die 15 Gruppen

$$-\begin{bmatrix} -\text{O-CH}_2\text{-CH-} \end{bmatrix} - \text{O-C-C-CEH}_2 \\ \downarrow & \parallel & \parallel \\ \text{R}^5 & \text{O} & \text{R}^6 \end{bmatrix} \quad \text{oder}$$

 $-\begin{bmatrix} -0-\text{CH}_2-\text{CH} \end{bmatrix} - 0-\text{C} - \text{NH-Z-O} - \text{C} - \text{C=CH}_2 \\ \downarrow 5 & \parallel & \parallel & \parallel \\ \text{R}^5 & 0 & 0 & \text{R}^6 \end{bmatrix}$

25 stehen, wobei

 ${\bf R}^{\bf 5}$ und ${\bf R}^{\bf 6}$ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten,

- Z eine geradkettige oder verzweigte C2- bis C8-Alkylenkette bedeutet und
 - n Werte von 1 bis 4 bedeutet.

 Verfahren zur Herstellung von (Meth)-Acrylsäureestern dadurch gekennzeichnet, daß man ein 1,2-Bis-(fluorphenyl)-1,1,2,2-tetrafluorethan der Formel

in der

15 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen \mathbb{C}_1 - bis \mathbb{C}_4 -Alkylrest bedeuten,

mit α, ω -Dihydroxy-Verbindungen der Formel

20

$$HO-[-CH_2-CHR^5-O-]-_n$$
 H

25 in der

R⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeutet und

Werte von 1 bis 4 bedeutet,

- verethert und das Reaktionsprodukt mit (Meth)-Acrylsäure und/oder seinen reaktiven Derivaten verestert
- 30 oder mit Isocyanatoalkyl(meth)-acrylaten umsetzt.
 - 4. Polymerisat aus (Meth)-Acrylsäureestern der Formel

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \end{array} \\ \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} \\ \xrightarrow{\mathbb{R}^3} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} \\ \xrightarrow{\mathbb{R}^3} & \xrightarrow{\mathbb{R}^3} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} & \xrightarrow{\mathbb{R}^2} \\ \xrightarrow{\mathbb{R}^3} & \xrightarrow{\mathbb{R}^3} &$$

in der

10 ${\bf R}^1 \ \mbox{und} \ {\bf R}^2 \ \mbox{gleich oder verschieden sind und}$

Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen ${\bf C_1}$ -bis ${\bf C_4}$ -Alkylrest bedeuten und

15 ${\mbox{R}}^3$ und ${\mbox{R}}^4$ gleich oder verschieden sind und für die Gruppe

$$-\begin{bmatrix} -\text{O-CH}_2\text{-CH} \end{bmatrix} -\text{O}_{\text{C}} \text{NH-Z-O} \\ \downarrow \text{R}^5 \text{ n} \\ \downarrow \text{0} \text{ R}^6 \\ \end{bmatrix} \quad \downarrow \text{R}^6$$

25

20

stehen, wobei

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 gleich oder verschieden sind,

Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

Z eine geradkettige oder verzweigte $\mathrm{C_{2}^{-}}$ bis $\mathrm{C_{8}^{-}}$ Alkylenkette bedeutet und

Werte von 1 bis 4 bedeutet.

Le A 23 769

5

- Verwendung von (Meth)-Acrylsäureestern nach Anspruch
 im Dentalbereich.
- Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,
 daβ die (Meth)-Acrylsäureester in Zahnfüllmassen eingesetzt werden.
- 7. Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,
 daß die (Meth)-Acrylsäureester in Beschichtungsmitteln für Zähne eingesetzt werden.
 - Zahnfüllmassen, dadurch gekennzeichnet, daß sie (Meth)-Acrylsäureester der Formel

in der

 R^1 und R^2 gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Chlor, Fluor oder einen C_1 -bis C_A -Alkylrest bedeuten und

 30 $^{R^3}$ und $^{R^4}$ gleich oder verschieden sind und für die 6 Gruppe

35

Le A 23 769

5

$$-\begin{bmatrix} -\text{O-CH}_2\text{-CH} \end{bmatrix} - \text{O-CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \downarrow 5 & \uparrow 0 & \uparrow 0 & \uparrow 0 \\ \downarrow 6 & \uparrow 0 & \uparrow 0 & \uparrow 0 \end{bmatrix} \xrightarrow{\text{C=CH}_2} \xrightarrow{\text{C=CH}_2}$$

stehen,

 R^5 und R^6 gleich oder verschieden sind,

Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

15

Z eine geradkettige oder verzweigte $\mathrm{C_{2}^{-}}$ bis $\mathrm{C_{8^{-}}}$ Alkylenkette bedeutet und

n Werte von 1 bis 4 bedeutet,

enthalten.

25

30